

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)



(11)特許出願公開番号 特開2002—6501

(P2002-6501A) (43)公開日 平成14年1月9日(2002.1.9)

(51) Int. C1. 7 G03F 7/039 C08F220/18 220/22 222/04 232/00	識別記号 601 審査請求	F I G03F 7/039 C08F220/18 220/22 222/04 232/00 未請求 請求項の数 9	601 O L	4 J	デーマコート' (参考) 1025 002 100 最終頁に続く
(21)出願番号	特願2000-332641(P2000-332641)	(71)出願人 0000020	93		
(22) 出願日 (31) 優先権主張番号 (32) 優先日 (33) 優先権主張国 (31) 優先権主張番号 (32) 優先日 (33) 優先権主張国 (31) 優先権主張番号 (32) 優先日 (33) 優先権主張番号 (32) 優先日	平成12年10月31日(2000.10.31) 特願平11-318116 平成11年11月9日(1999.11.9) 日本(JP) 特願2000-29159(P2000-29159) 平成12年2月7日(2000.2.7) 日本(JP) 特願2000-29156(P2000-29156) 平成12年2月7日(2000.2.7) 日本(JP)	住友化学 大阪府大 (72)発明者 上谷 保 大阪市此 友化学工 (72)発明者 橋本 和	工業株式 (東京) (東京) (東京) (東京) (東京) (東京) (東京) (東京)	央区北浜 4 ⁻ 日出中 3 丁 E 会社内 日出中 3 丁 E	目 1 番98号 住
					最終頁に続く

(54) 【発明の名称】化学増幅型レジスト組成物

(57) 【要約】

【課題】170m以下の波長の光に対する透過率に優れ、特にF, エキシマレーザーリソグラフィに適したレジスト組成物を提供する。

【解決手段】バインダー樹脂及び感放射線化合物を含有し、該バインダー樹脂が、それ自身アルカリ可溶性であるか又は放射線照射後の該感放射線化合物の作用により化学変化を起こしてアルカリ可溶性となるものであって、下式(I)

$$CH_2 = C - C - O - R^1$$
 (I)

(式中、Qは水素、メチル又は炭素数1~4のフルオロアルキルを表し、R'はハロゲン、水酸基もしくは脂環式環で置換されていても良い炭素数1~14のアルキル、又はハロゲン、水酸基、アルキル基で置換されていても良い脂環式環もしくはラクトン環を表し、Q、R'のうちの少なくとも一方は、少なくとも1個のフッ素原子を有する。)で示されるモノマーから導かれる重合単

位を有する化学増幅型レジスト組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】バインダー樹脂及び感放射線化合物を含有し、該バインダー樹脂が、それ自身アルカリ可溶性であるか又は放射線照射後の該感放射線化合物の作用により化学変化を起こしてアルカリ可溶性となるものであって、下式(I)

$$CH_2 = C - C - O - R^1$$
 (1)

(式中、Qは水素、メチル又は炭素数 1~4のフルオロアルキルを表し、R'はハロゲン、水酸基もしくは脂環式環で置換されていても良い炭素数 1~14のアルキル、又はハロゲン、水酸基、アルキル基で置換されていても良い脂環式環もしくはラクトン環を表し、Q、R'のうちの少なくとも一方は、少なくとも1個のフッ素原子を有する。)で示されるモノマーから導かれる重合単位を有することを特徴とする化学増幅型レジスト組成物。

【請求項2】式(I)におけるQが、トリフルオロメチ 20ルである請求項1に記載の組成物。

【請求項3】式 (I) におけるR'が、少なくとも1個のフッ素で置換された水酸基を有することもある炭素数 $1\sim14$ のフルオロアルキルである請求項1又は2記載の組成物。

【請求項4】少なくとも1個のフッ素で置換された水酸基を有することもある炭素数1~14のフルオロアルキルが下式(II)

$$\frac{\text{OH}}{\text{CH}_2\text{CH}} \frac{\text{R}^2}{\text{CH}-\text{R}^3} \quad (\text{II})$$

(式中、 R^1 は水素、アルキル又はフルオロアルキルを表し、 R^1 はフルオロアルキルを表し、 R^1 と R^1 の合計炭素数は $1\sim11$ である。nは0または1を表す。)で示される基である請求項3記載の組成物。

【請求項5】感放射線化合物が放射線の作用により酸又は塩基を発生する活性化合物であって、ポジ型に作用する請求項1~4いずれかに記載の組成物。

【請求項6】バインダー樹脂が酸又は塩基の作用で解裂する基を有し、それ自身はアルカリに不溶又は難溶であ 40 るが、酸又は塩基の作用でアルカリ可溶性となる請求項5記載の組成物。

【請求項7】バインダー樹脂が、式(I)のモノマーから導かれる重合単位に加えて、下式(III)

$$CH_2 = \overset{R}{C} - \overset{R}{C} - \overset{R^4}{C} - \overset{(III)}{C}$$

(式中 、Rは水素又はメチルを表し、R⁴ はアルキル

を表す)で示される(メタ)アクリル酸2-アルキルー2-アダマンチルから導かれる重合単位を有し、感放射線化合物が、放射線の作用により酸を発生する酸発生剤である請求項5又は6記載の組成物。

【請求項8】バインダー樹脂が、式 (I) のモノマーから導かれる重合単位に加えて、下式 (IV)

(式中、R'及びR'は互いに独立に、水素、炭素数1~3のアルキル、炭素数1~3のヒドロキシアルキル、カルボキシル、シアノ若しくは基-COOR'(R'はアルコール残基である)を表すか、又はR'とR'が一緒になって、-C(=0)0C(=0)-で示されるカルボン酸無水物残基を形成する。)並びに無水マレイン酸及び無水イタコン酸から選ばれる不飽和ジカルボン酸無水物の重合単位で示される脂環式オレフィンの重合単位を含有する請求項5~7いずれかに記載の組成物。

【請求項9】バインダー樹脂がそれ自身アルカリ可溶性であり、さらに架橋剤を含有し、ネガ型に作用する請求項 $1\sim4$ いずれかに記載の組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、半導体の微細加工 に用いられる化学増幅型レジスト組成物に関するもので ある。

[0002]

30

【従来の技術】半導体の微細加工には通常、レジスト組 成物を用いたリソグラフィプロセスが採用されており、 リソグラフィにおいては、レイリー (Rayleigh) の回折 限界の式で表される如く、原理的には露光波長が短いほ ど解像度を上げることが可能である。半導体の製造に用 いられるリソグラフィ用露光光源は、波長436nmのg 線、波長365nmのi線、波長248nmのKrFエキシ マレーザー、波長193nmのArFエキシマレーザーと 年々短波長になってきており、さらに次世代の露光光源 として波長157nmのF, エキシマレーザーが有望視さ れている。KrFエキシマレーザー露光やArFエキシ マレーザー露光用には、露光により発生する酸の触媒作 用を利用したいわゆる化学増幅型レジストが、感度に優 れることから多く用いられている。そしてF.エキシマ レーザー露光用にも、感度の点で化学増幅型レジストが 使われる可能性が高い。

【0003】KrFエキシマレーザー露光用のレジストには、ポリビニルフェノール系の樹脂が用いられてきた。一方、ArFエキシマレーザー露光用のレジストに用いる樹脂は、レジストの透過率を確保するために芳香50 環を持たず、またドライエッチング耐性を持たせるため

に、芳香環の代わりに脂環式環を有するものがよいこと が知られている。このような脂環式の樹脂としては、 D. C. Hofer, Journal ofPhotopolymer Science and Te chnology, Vol.9, No.3, 387-398 (1996) に記載される ような各種のものが知られている。また、S. Takechi e t al, Journal ofPhotopolymer Science and Technolog y, Vol.9, No.3, 475-487 (1996) や特開平 9-73173号 公報には、メタクリル酸2-メチル-2-アダマンチル の重合体又は共重合体を化学増幅型レジストの樹脂とし の作用により解裂してポジ型に作用するとともに、高い ドライエッチング耐性、高解像性及び基板への良好な接 着性が得られることが報告されている。

【0004】しかしながら、従来のKrFエキシマレー ザー露光やArFエキシマレーザー露光用のレジストに 用いられている樹脂は、170nm以下の波長の光、例え ば、波長157mmのF: エキシマレーザーに対して、充 分な透過率を示さなかった。透過率が低いと、プロファ イル、コントラスト、感度などの諸性能に悪影響を及ぼ す。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】そこで本発明の目的 は、170m以下の波長の光に対する透過率に優れ、特 にF, エキシマレーザーリソグラフィに適したレジスト 組成物を提供することにある。本発明者らは、レジスト 組成物を構成する樹脂として、特定のモノマーに由来す る重合単位を有する樹脂を用いることにより、15 7nm のF, エキシマレーザーの波長における透過率の改良が できることを見出し、本発明を完成した。

[0006]

【課題を解決するための手段】すなわち本発明は、バイ ンダー樹脂及び感放射線化合物を含有し、バインダー樹 脂が、それ自身アルカリ可溶性であるか又は放射線照射 後の感放射線化合物の作用により化学変化を起こしてア ルカリ可溶性となるものであって、下式 (I)

[0007]

$$CH_2 = C - C - C - C - R^1$$
 (I)

【0008】(式中、Qは水素、メチル又は炭素数1~ 4のフルオロアルキルを表し、R'はハロゲン、水酸基 もしくは脂環式環で置換されていても良い炭素数1~1 4のアルキル、又はハロゲン、水酸基、アルキル基で置 換されていても良い脂環式環もしくはラクトン環を表 し、Q、R'のうちの少なくとも一方は、少なくとも1 個のフッ素原子を有する。) で示されるモノマーから導 かれる重合単位を有する化学増幅型のレジスト組成物を 提供するものである。

[0009]

【発明の実施の形態】本発明では、上記式(Ⅰ)に示す とおり、Q、R¹ のうちの少なくとも一方が、少なくと も1個のフッ素原子を有する(メタ)アクリル酸エステ ル類に由来する重合単位を有する樹脂を用いる。ここで Qは、水素、メチル又は炭素数1~4のフルオロアルキ ルを表すが、このフルオロアルキルは、炭素数3以上の 場合は直鎖でも分岐していてもよい。またこのフルオロ アルキルは、少なくとも1個のフッ素原子を有していれ ばよいが、フッ素原子を2個以上有しているのが好まし て用いた場合には、2-メチル-2-アダマンチルが酸 10 い。トリフルオロメチル基のものが入手が容易なことか ら、現実的である。

【0010】またR'は、ハロゲン、水酸基もしくは脂 **環式環で置換されていても良い炭素数1~14のアルキ** ル、又はハロゲン、水酸基、アルキル基で置換されてい ても良い脂環式環もしくはラクトン環を表す。ハロゲ ン、水酸基もしくは脂環式環で置換されていても良い炭 素数1~14のアルキルは、炭素数3以上の場合は直鎖 でも分岐していてもよい。ここでハロゲンとしては、例 えばフッ素、塩素、臭素等が挙げられる。脂環式環とし 20 ては、例えばシクロペンチル環、シクロヘキシル環、ビ シクロ[2.2.1] ヘプチル環、ビシクロ[4.3. 0] ノニル環、ビシクロ [4.4.0] デカニル環、ト リシクロ [5.2.1.01.6] デカニル環、アダマン チル環等が挙げられる。なかでも少なくとも1個のフッ 素で置換された水酸基を有することもある炭素数1~1 4のフルオロアルキルが好ましい。ハロゲン、水酸基、 アルキル基で置換されていても良い脂環式環もしくはラ クトン環におけるアルキル基は、炭素数が1~4程度の 低級アルキル基であるのが通常である。炭素数3以上の 場合は直鎖でも分岐していてもよい。ハロゲンとして は、例えば上記と同様なものが、脂環式環としては、例 えば上記と同様な脂環式環が挙げられる。またラクトン 環としては、例えば2―オキソオキセタンー3―イル 環、2-オキソオキソラン-3-イル環、2-オキソオ キサン-3-イル環、2-オキセパノン-3-イル環等 が挙げられる。

【0011】R'が少なくとも1個のフッ素原子を有し ている場合は、市場からモノマー(I)の入手のし易さ を考慮すると、R'は下式 (II)

40 [0012]

30

$$\frac{\text{OH}}{\text{CH}_2\text{CH}} \frac{\text{R}^2}{\text{CH}-\text{R}^3} \quad (\text{II})$$

(式中、R² は水素、アルキル又はフルオロアルキルを 表し、R'はフルオロアルキルを表し、R'とR'の合 計炭素数は $1\sim1$ 1である。nは0または1を表す。)であることが好ましい。ここにおけるアルキル、フルオ ロアルキルは、炭素数が3以上である場合は、直鎖でも 分岐していてもよい。 またフルオロアルキルは、少なく 50 とも1個のフッ素原子を有しておれば良いが、フッ素原

子を2個以上有しているものが好ましい。もちろんパーフルオロアルキルであっても良い。また水酸基が置換されている場合は、親水性が増大する結果、現像液へのなじみを向上し得る。

【0013】式(I)で示される(メタ)アクリル酸フルオロアルキルの具体例としては、次のような化合物を挙げることができる。

【0014】アクリル酸 2, 2, 2ートリフルオロエチ ロオクチル) -2ーヒドロキシプロピル、メタクリル酸 3ー(パーフルオロ 3ーメチルプチル) -2ーヒドロキシプロピル、メタクリル酸 3ー(パーフルオロ 3ーメチルプチル) -2ーヒドロキシプロピル、アクリル酸 3ー(パーフルオロ 5ーメチルオロエチル、メタクリル酸 1ートリフルオロメチルー 2, 2, 2ートリフルオロエチル、メタクリル酸 2, 2, 3, 3ーテトラフルオロプロピル、メタクリル酸 3ー(パーフルオロ 7ーメチルオクチル) -2ーヒドロキシプロピル、アクリル酸 3ー(パーフルオロプエル) -2ーヒドロキシプロピル、アクリル酸 3ー(パーフルオロプエル)

2, 2, 3, 4, 4, 4 - ヘキサフルオロプチル、アクリル酸 1 H, 1 H, 1 1 H - エイコサフルオロウンデシル、メタクリル酸 1 H, 1 H, 1 1 H - エイコサフルオロウンデシル、

【0015】メタクリル酸 3-(パーフルオロ-3-メ

など。

【0017】このような式(I)で示されるモノマーの 重合によって、下式(Ia)で示される単位が形成される ことになる。

[0018]

チルプチル)-2-ヒドロキシプロピル、メタクリル酸 3-(パーフルオロ-5-メチルヘキシル)-2-ヒドロ キシプロピル、メタクリル酸 3-(パーフルオロ-7-メチルオクチル) - 2 - ヒドロキシプロピル、メタクリ ル酸 3-(パーフルオロブチル)-2-ヒドロキシプロ ピル、メタクリル酸 3-(パーフルオロヘキシル)-2 -ヒドロキシプロピル、メタクリル酸 3-(パーフルオ ロオクチル)-2-ヒドロキシプロピル、メタクリル酸 3-(パーフルオロ-3-メチルプチル)-2-ヒドロキ ルヘキシル)-2-ヒドロキシプロピル、アクリル酸 3 - (パーフルオロー7-メチルオクチル)-2-ヒドロキ シプロピル、アクリル酸 3-(パーフルオロブチル)-2-ヒドロキシプロピル、アクリル酸 3-(パーフルオ ロヘキシル)-2-ヒドロキシプロピル、アクリル酸 3 -(パーフルオロオクチル)-2-ヒドロキシプロピル、 [0016]

$$\begin{array}{c} \text{CF}_{3} & \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} = \text{C} - \text{C} - \text{C} - \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{O} & \text{CH}_{3} \\ \text{CF}_{3} \\ \text{CH}_{2} = \text{C} - \text{C} - \text{O} \\ \text{O} \\ \text{CH}_{2} = \text{C} - \text{C} - \text{O} \\ \text{O} \\ \text{CH}_{2} = \text{C} - \text{C} - \text{O} - \text{CH}_{2} \text{CH}_{2} \text{CH}_{2} \text{O} + \text{O} \\ \text{CH}_{2} = \text{C} - \text{C} - \text{O} - \text{CH}_{2} \text{CH}_{2} \text{CH}_{2} \text{O} + \text{O} \\ \text{CH}_{2} = \text{C} - \text{C} - \text{O} - \text{C} \\ \text{O} \\ \text{CH}_{2} = \text{C} - \text{C} - \text{O} - \text{C} \\ \text{O} \\ \text{O} \\ \text{CH}_{2} = \text{C} - \text{C} - \text{O} - \text{C} \\ \text{O} \\ \text{O} \\ \text{CH}_{2} = \text{C} - \text{C} - \text{O} - \text{C} \\ \text{O} \\ \text{O} \\ \text{CH}_{2} = \text{C} - \text{C} - \text{O} - \text{C} \\ \text{O} \\ \text{O} \\ \text{C} \\ \text{O} \\ \text{C} \\ \text{C} \\ \text{O} \\ \text{C} \\ \text{C}$$

【0019】式中、Q及びR' は先に定義したとおりである。

【0020】また、本発明に用いるバインダー樹脂は、 50 それ自身アルカリ可溶性であるか又は放射線照射後に後

述する感放射線化合物の作用により化学変化を起こして アルカリ可溶性となるものである。このような、それ自 身アルカリ可溶性であるか又は放射線照射後に感放射線 化合物の作用により化学変化を起こしてアルカリ可溶性 となる性質は、アルカリ現像タイプの化学増幅型レジス トに一般的に求められるものであり、したがって、化学 増幅型レジストにおいて従来から知られている技術を応 用して、このような性質を付与することができる。

【0021】パインダー樹脂がそれ自身アルカリ可溶性 であるか、又は放射線照射後の感放射線化合物の作用に よりアルカリ可溶性となるものであり、当該バインダー 樹脂を含むレジスト膜の放射線照射部がアルカリ現像に よって除去される場合は、ポジ型レジストとなる。すな わち、化学増幅型のポジ型レジストは、放射線照射部で 感放射線化合物から発生した酸又は塩基が、その後の熱 処理(post exposurebake)によって拡散し、樹脂等の 保護基を解裂させるとともに酸又は塩基を再生成するこ とにより、その放射線照射部をアルカリ可溶化する。化 学増幅型ポジ型レジストには、バインダー樹脂がアルカ リ可溶性であり、このバインダー樹脂及び感放射線化合 20 物に加えて、酸又は塩基の作用により解裂しうる保護基 を有し、それ自身はアルカリ可溶性パインダー樹脂に対 して溶解抑止能を持つが、酸又は塩基の作用により上記 保護基が解裂した後はアルカリ可溶性となる溶解抑止剤 を含有するものと、バインダー樹脂が酸又は塩基の作用 により解裂しうる保護基を有し、それ自身はアルカリに 不溶又は難溶であるが、酸又は塩基の作用により上記保 護基が解裂した後はアルカリ可溶性になるものとがあ る。

【0022】一方、バインダー樹脂がアルカリ可溶性で 30 あり、当該バインダー樹脂を含むレジスト膜の放射線照 射部が硬化し、アルカリ現像によって放射線の照射され ていない部分が除去される場合は、ネガ型レジストとな る。すなわち、化学増幅型のネガ型レジストは通常、バ インダー樹脂がアルカリ可溶性であり、このバインダー 樹脂及び感放射線成分に加えて架橋剤を含有し、放射線 照射部で感放射線化合物から発生した酸又は塩基がその 後の熱処理(post exposure bake)によって拡散し、架 橋剤に作用してその放射線照射部のバインダー樹脂を硬 化させ、アルカリ不溶化させる。

【0023】本発明で用いるバインダー樹脂におけるア ルカリ可溶性部位は、例えば、フェノール骨格を有する 単位や、(メタ)アクリル酸エステル骨格を有し、エス テルのアルコール側に脂環式環及びカルボキシル基を有 する単位、不飽和カルポン酸の単位などでありうる。具 体的には、ビニルフェノール単位、イソプロペニルフェ ノール単位、(メタ)アクリル酸の脂環式エステルであ って、その脂環式環にカルボキシル基を有する単位、

(メタ) アクリル酸単位などが挙げられる。このような アルカリ可溶性の単位を比較的多く存在させることによ 50

り、その樹脂自体がアルカリ可溶性となる。もちろん、 これらの単位とともに、アルカリ不溶性の単位が存在し ていてもよく、例えば、ビニルフェノール単位又はイソ プロペニルフェノール単位の水酸基の一部がアルキルエ ーテル化された混合単位を有する樹脂、ピニルフェノー ル又はイソプロペニルフェノールと他の重合性不飽和化 合物との共重合によって得られる混合単位を有する樹 脂、(メタ)アクリル酸の脂環式エステルと(メタ)ア クリル酸との共重合によって得られる混合単位を有する 樹脂なども、全体としてアルカリ可溶であれば、本発明 で規定するそれ自身アルカリ可溶性である樹脂となりう

【0024】一方、それ自身はアルカリに不溶又は難溶 であるが、放射線照射後の感放射線化合物の作用により アルカリ可溶性になる樹脂をパインダーとする場合、こ のような性質を有する部位は、例えば、先に例示したフ エノール骨格を有する単位やカルボキシル基を有する単 位のようなアルカリ可溶性単位に、アルカリ現像液に対 して溶解抑止能を持つが、酸又は塩基の作用により解裂 しうる保護基を導入したものでありうる。アルカリ現像 液に対しては溶解抑止能を持つが、酸又は塩基に対して 不安定な基は、公知の各種保護基であることができる。 【0025】アルカリ現像液に対しては溶解抑止能を持 つが、酸に対して不安定な基としては、例えば、tert-プチル、tertープトキシカルポニル及びtertープトキシ カルボニルメチルのような4級炭素が酸素原子に結合す る基;テトラヒドロー2-ピラニル、テトラヒドロー2 -フリル、1-エトキシエチル、1-(2-メチルプロ ポキシ)エチル、1-(2-メトキシエトキシ)エチ ル、1-(2-アセトキシエトキシ) エチル、1-[2 - (1 - アダマンチルオキシ)エトキシ〕エチル及び1 - 〔2 - (1 - アダマンタンカルボニルオキシ)エトキ シ〕エチルのようなアセタール型の基;3-オキソシク ロヘキシル、4-メチルテトラヒドロ-2-ピロン-4 -イル(メバロニックラクトンから導かれる)及び2-アルキル-2-アダマンチルのような非芳香族環状化合 物の残基などが挙げられ、これらの基が、フェノール性 水酸基の水素又はカルボキシル基の水素に置換すること になる。これらの保護基は、フェノール性水酸基又はカ ルボキシル基を有するアルカリ可溶性樹脂に、公知の保 護基導入反応を施すことによって、又はこのような基を 有する不飽和化合物を一つのモノマーとする共重合を行 うことによって、樹脂中に導入することができる。

【0026】一方、塩基に対して不安定な基の例として は、アルキルカーバメート又はシクロアルキルカーバメ ート系の基が挙げられる。具体的には例えば、フェノー ル骨格を有し、そのフェノール性水酸基の一部がアルキ ルカルバモイルオキシ基やシクロアルキルカルバモイル オキシ基で置き換えられた単位を有する樹脂が、このよ うなタイプのバインダー樹脂となりうる。

【0027】本発明では、バインダー樹脂中に、前記式 (I) で示されるモノマー中にアルカリ可溶性基を有す る重合単位又は放射線照射後に感放射線化合物の作用に より化学変化を起こしてアルカリ可溶性となる基を有す る場合以外は、前記式(I)で示されるモノマーから導 かれる重合単位に加えて、以上説明したようなアルカリ 可溶性基を有する重合単位又は放射線照射後に感放射線 化合物の作用により化学変化を起こしてアルカリ可溶性 となる基を有する重合単位を存在させることになる。そ の場合、この樹脂は、式 (I) で示されるモノマーを一 10 つのモノマーとし、アルカリ可溶性基を有するか、又は 放射線照射後に感放射線化合物の作用により化学変化を 起こしてアルカリ可溶性となる基を有する重合性不飽和 化合物を別のモノマーとして、共重合を行うことによ り、製造される。共重合自体は常法に従って行うことが でき、例えば、適当な溶媒中に各モノマーを溶解し、重 合開始剤の存在下に重合を開始し、反応を進めればよ い。また、例えばビニルフェノールやイソプロペニルフ エノールの単位における水酸基を、アルキルや放射線照 射後に感放射線化合物の作用により脱離する基で修飾す 20 る場合は、式(I)で示されるモノマーとビニルフェノ ール又はイソプロペニルフェノールとを共重合させた 後、ビニルフェノール単位又はイソプロペニルフェノー ル単位の水酸基を修飾するのが一般的である。

【0028】式(I)のモノマーから導かれる重合単位をパインダー樹脂中に組み込むことにより、この樹脂は、170m以下の波長の光、例えば波長157mの下、エキシマレーザーに対する透過率に優れたものとなる。したがって、式(I)のモノマーから導かれる重合単位は、このような性能が達成でき、かつ樹脂自身がアルカリ可溶性であるか、又は放射線照射後に感放射線化合物の作用によりアルカリ可溶性となる範囲で存在させればよい。レジストの種類やタイプにもよるが、一般的には、式(I)のモノマーから導かれる重合単位の割合は、樹脂全体のうち、10~100モル%程度の範囲から適宜選択すればよい。

【0029】アルカリ可溶性の単位を比較的多く存在させることにより、その樹脂自身がアルカリ可溶性となる。それ自身がアルカリ可溶性であるパインダー樹脂は、溶解抑止剤及び感放射線化合物と組み合わせて、ポー40ジ型レジストとすることができ、また架橋剤及び感放射線化合物と組み合わせて、ネガ型レジストとすることができる。

【0030】アルカリ可溶性樹脂自体をバインダーとし、ポジ型レジストとする場合に用いられる溶解抑止剤は、フェノール系化合物のフェノール性水酸基を、アルカリ現像液に対しては溶解抑止能を持つが、酸又は塩基の作用により解裂する基で保護した化合物でありうる。酸の作用により解裂する基としては、例えば、tertープトキシカルボニル基が挙げられ、これがフェノール性水 50

酸基の水素に置換することになる。酸の作用により解裂する基を有する溶解抑止剤には、例えば、2,2ービス(4ーtertープトキシカルボニルオキシフェニル)プロパン、ビス(4ーtertープトキシカルボニルオキシフェニル)スルホン、3,5ービス(4ーtertープトキシカルボニルオキシフェニル)ー1,1,3ートリメチルインダンなどが包含される。一方、塩基の作用により解裂する基としては、例えば、アルキルカーバメート又はシクロアルキルカーバメート系の基が挙げられ、フェノール性水酸基をアルキルカルバモイルオキシ基で置き換えた化合物が、塩基の作用により解裂する基を有する溶解抑止剤となりうる。このような溶解抑止剤を用いる場合は、バインダー樹脂とともにバインダー成分に含めて考慮するのが好都合である。

【0031】アルカリ可溶性樹脂自体をバインダーと し、ネガ型レジストとする場合に用いられる架橋剤は、 酸又は塩基の作用によりバインダー樹脂を架橋させるも のであればよい。架橋剤は一般に、酸の作用により架橋 反応を起こすものであることが多く、通常は、メチロー ル基を有する化合物又はそのアルキルエーテル体が用い られる。具体例としては、ヘキサメチロールメラミン、 ペンタメチロールメラミン、テトラメチロールメラミ ン、ヘキサメトキシメチルメラミン、ペンタメトキシメ チルメラミン及びテトラメトキシメチルメラミンのよう なメチロール化メラミン又はそのアルキルエーテル体、 テトラメチロールベンゾグアナミン、テトラメトキシメ チルペンゾグアナミン及びトリメトキシメチルペンゾグ アナミンのようなメチロール化ペンゾグアナミン又はそ のアルキルエーテル体、2,6-ビス(ヒドロキシメチ ル)-4-メチルフェノール又はそのアルキルエーテル 体、4-tert-プチルー2, 6-ビス(ヒドロキシメチ ル)フェノール又はそのアルキルエーテル体、 チルー1, 3-ビス(ヒドロキシメチル)ペルヒドロー 1,3,5-トリアジン-2-オン(通称N-エチルジ メチロールトリアゾン)又はそのアルキルエーテル体、 N, Nージメチロール尿素又はそのジアルキルエーテル 体、3,5-ビス(ヒドロキシメチル)ペルヒドロー 1, 3, 5-オキサジアジン-4-オン(通称ジメチロ ールウロン)又はそのアルキルエーテル体、テトラメチ ロールグリオキザールジウレイン又はそのテトラメチル エーテル体などが挙げられる。

【0032】一方、放射線照射後の感放射線化合物の作用により化学変化を起こしてアルカリ可溶性になる単位と、式(I)のモノマーから導かれる単位とを有するバインダー樹脂は、感放射線化合物と組み合わせて、ポジ型レジストとすることができる。式(I)のモノマー中自体が、放射線照射後の感放射線化合物の作用により化学変化を起こしてアルカリ可溶性になる単位になる場合もありうる。放射線照射後に感放射線化合物の作用によ

り化学変化を起こしてアルカリ可溶性になる単位のなかでも、(メタ)アクリル酸2-アルキル-2-アダマンチル類から導かれる重合単位を有するものは、解像度やドライエッチング耐性の点で優れている。(メタ)アクリル酸2-アルキル-2-アダマンチル類は、具体的には下式(III)で表すことができ、それの重合によって、下式(IIIa)の単位が形成されることになる。

[0033]

$$CH_{2} = \overset{R}{C} - \overset{R}{$$

【0034】式中、Rは水素、メチル又は炭素数1~4のフルオロアルキルを表し、R'はアルキルを表す。R'で表されるアルキルは、例えば炭素数1~8程度であることができ、通常は直鎖であるのが有利であるが、炭素数3以上の場合は分岐していてもよい。具体的なR'としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチルなどが挙げられる。式(IIIa)で示される(メタ)アクリル酸2-アルキル-2-アダマンチル類の重合単位では、2-アルキル-2-アダマンチルが酸の作用により解裂するので、この単位を有する樹脂は、感放射線化30合物として酸発生剤を用いたポジ型レジストに適用することができる。

【0035】バインダー樹脂が、式(I)の導かれる重合単位に加えて、下式(IV)

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \right) \qquad (IV)$$

(式中、 R'及びR'は互いに独立に、水素、炭素数1~3のアルキル、炭素数1~3のヒドロキシアルキル、カルボキシル、シアノ若しくは基-COOR'(R'はアルコール残基である)を表すか、又はR'とR'が一緒になって、-C(=0)0C(=0)-で示されるカルボン酸無水物残基を形成する。)並びに無水マレイン酸及び無水イタコン酸から選ばれる不飽和ジカルボン酸無水物の重合単位で示される脂環式オレフィンの重合単位を含有することは、ドライエッチング耐性を上げる上で特に有効である。

【0036】式 (IV) 中のR'及びR'は互いに独立に、

水素、炭素数1~3のアルキル、炭素数1~3のヒドロ キシアルキル、カルボキシル、シアノ若しくは基-CO OR'(R'はアルコール残基である)を表すか、又はR ゜とR゚が一緒になって、-C(=0)0C(=0)- で示されるカル ボン酸無水物残基を形成することもできる。 R⁶ 及び/ 又はR⁶がアルキルである場合の具体例としては、メチ ル、エチル、プロピルなどが挙げられ、同じくヒドロキ シアルキルである場合の具体例としては、ヒドロキシメ チル、2-ヒドロキシエチルなどが挙げられる。 R'及 10 び/又はR'が基-COOR'である場合は、カルボキシ ルがエステルとなったものであり、R' に相当するアル コール残基としては、例えば、置換されていてもよい炭 秦数 1~8 程度のアルキル、2-オキソオキソラン-3 -又は-4-イルなどを挙げることができ、ここにアル キルの置換基としては、水酸基や脂環式炭化水素残基な どが挙げられる。そこで、R'及び/又はR'が-COO R'で示されるカルボン酸エステル残基である場合の具 体例としては、メトキシカルボニル、エトキシカルボニ ル、2-ヒドロキシエトキシカルボニル、tert-プトキ シカルボニル、2-オキソオキソラン-3-イルオキシ カルボニル、2-オキソオキソラン-4-イルオキシカ ルボニル、1, 1, 2-トリメチルプロポキシカルボニ ル、1-シクロヘキシル-1-メチルエトキシカルボニ ル、1-(4-メチルシクロヘキシル)-1-メチルエ トキシカルボニル、1-(1-アダマンチル)-1-メ チルエトキシカルボニルなどが挙げられる。

【0037】また式(IV)で示される脂環式オレフィンの重合単位に導くためのモノマーとして、具体的には例えば、次のような化合物を挙げることができる。

0038]2-ノルボルネン

2-ヒドロキシ-5-ノルボルネン 5-ノルボルネン-2-カルボン酸

5-ノルボルネン-2-カルボン酸メチル

5 - ノルボルネン-2-カルボン酸-t-プチル

5-ノルボルネン-2-カルボン酸1-シクロヘキシル -1-メチルエチル、5-ノルボルネン-2-カルボン 酸1-(4-メチルシクロヘキシル)-1-メチルエチ ル、5-ノルボルネン-2-カルボン酸1-(4-ヒド ロキシシクロヘキシル)-1-メチルエチル、5-ノル ボルネン-2-カルボン酸1-メチル-1-(4-オキ ソシクロヘキシル)エチル、5-ノルボルネン-2-カ ルボン酸1-(1-アダマンチル)-1-メチルエチ ル、5-ノルボルネン-2-カルボン酸1-メチルンチ ロヘキシル、5-ノルボルネン-2-カルボン酸2-メ チル-2-アダマンチル、5-ノルボルネン-2-カル ボン酸2-エチル-2-アダマンチル5-ノルボルネン -2-カルボン酸2-ヒドロキシ-1-エチル、5-ノ ルボルネン-2-メタノール、5-ノルボルネン-2, 3-ジカルボン酸無水物など。

50 【0039】不飽和ジカルボン酸無水物の重合単位は、

無水マレイン酸の重合単位及び無水イタコン酸の重合単位から選ばれ、それぞれ下式(V)及び下式(VI)で示すことができる。これらのの重合単位に導くためのモノマーとして、具体的には無水マレイン酸、無水イタコン酸などが挙げられる。

[0040]

$$\begin{pmatrix}
CH_2 & C \\
CV
\end{pmatrix}$$
(VI)

【0041】式(I)のモノマーから導かれる重合単位が組み込まれ、それ自身がアルカリ可溶性であるか、又は放射線照射後の感放射線化合物の作用により化学変化を起こしてアルカリ可溶性となるバインダー樹脂について、典型的ないくつかの例を挙げると、以下の式(VII)~(XXVIII)で示される各単位を有するものなどがある。

[0042]

[0043]

【0044】式中、R⁸ は水酸基の保護基を表す。ここ でいう水酸基の保護基は、先に説明したアルキルや、酸 又はアルカリの作用により解裂する基として例示した各 種の基でありうる。

٤.

【0045】以上のような、アルカリ可溶性の又はアル カリ可溶性となりうる樹脂をバインダーとする化学増幅 型レジストは、放射線の作用により分解する感放射線化 合物を含有する。バインダー樹脂がアルカリ可溶性であ って、溶解抑止剤として酸の作用により解裂する基を有 する化合物を用い、ポジ型に作用させる場合や、パイン ダー樹脂が酸の作用により解裂する基を有し、それ自身 はアルカリに不溶又は難溶であるが、酸の作用により解 裂する基が解裂した後はアルカリ可溶性となるものであ って、ポジ型に作用させる場合は、感放射線化合物とし 40 て、放射線の作用により酸を発生する酸発生剤が用いら れる。また、バインダー樹脂がアルカリ可溶性であっ て、架橋剤を含有するネガ型レジストの場合は、架橋剤 が酸の作用により架橋反応を起こすものであることが多 いことから、感放射線化合物としては、やはり酸発生剤 が用いられる。一方、バインダー樹脂がアルカリ可溶性 であって、溶解抑止剤として塩基の作用により解裂する 基を有する化合物を用い、ポジ型に作用させる場合や、 パインダー樹脂が塩基の作用により解裂する基を有する

合物として、放射線の作用により塩基を発生する塩基発 生剤が用いられる。

【0046】感放射線化合物としての酸発生剤は、その 物質自体に、又はその物質を含むレジスト組成物に、放 射線を照射することによって、酸を発生する各種の化合 物であることができる。例えば、オニウム塩、ハロゲン 化アルキルトリアジン系化合物、ジスルホン系化合物、 ジアゾメタンスルホニル骨格を有する化合物、スルホン 酸エステル系化合物などが挙げられる。このような酸発 生剤の具体例を以下に示す。

【0047】オニウム塩:ジフェニルヨードニウム ト リフルオロメタンスルホネート、4 - メトキシフェニル フェニルヨードニウム ヘキサフルオロアンチモネー ト、4-メトキシフェニルフェニルヨードニウム トリ フルオロメタンスルホネート、ピス(4 -tert - プチル フェニル) ヨードニウム テトラフルオロボレート、ビ ス(4-tert-プチルフェニル)ヨードニウム ヘキサ フルオロホスフェート、ピス(4-tert-ブチルフェニ ル) ヨードニウム ヘキサフルオロアンチモネート、ビ ス(4-tert-プチルフェニル)ヨードニウム トリフ ルオロメタンスルホネート、ピス (4- t -プチルフェニ ルヨードニウム カンファースルホネート、トリフェニ ルスルホニウム ヘキサフルオロホスフェート、トリフ ものであって、ポジ型に作用させる場合は、感放射線化 50 ェニルスルホニウム ヘキサフルオロアンチモネート、

トリフェニルスルホニウム トリフルオロメタンスルホ ネート、4-メトキシフェニルジフェニルスルホニウム ヘキサフルオロアンチモネート、4-メトキシフェニ ルジフェニルスルホニウム トリフルオロメタンスルホ ネート、p-トリルジフェニルスルホニウム トリフル オロメタンスルホネート、2,4,6-トリメチルフェ ニルジフェニルスルホニウム トリフルオロメタンスル ホネート、4-tert-プチルフェニルジフェニルスルホ ニウム トリフルオロメタンスルホネート、4-フェニ ルチオフェニルジフェニルスルホニウム ヘキサフルオ ロホスフェート、4-フェニルチオフェニルジフェニル スルホニウム ヘキサフルオロアンチモネート、1-(2-ナフトイルメチル) チオラニウム ヘキサフル オロアンチモネート、1-(2-ナフトイルメチル)チ オラニウム トリフルオロメタンスルホネート、4-ヒ ドロキシー1ーナフチルジメチルスルホニウム ヘキサ フルオロアンチモネート、4-ヒドロキシ-1-ナフチ ルジメチルスルホニウム トリフルオロメタンスルホネ

【0048】ハロゲン化アルキルトリアジン系化合物: 2-メチルー4, 6-ビス(トリクロロメチル)-1, 3, 5-トリアジン、2, 4, 6-トリス(トリクロロ メチル) -1, 3, 5-トリアジン、2-フェニルー 4, 6ーピス(トリクロロメチル)-1, 3, 5ートリア ジン、2-(4-クロロフェニル)-4,6-ビス(ト リクロロメチル)-1,3,5-トリアジン、2-(4 ーメトキシフェニル) -4,6-ビス(トリクロロメチ ル)-1, 3, 5-トリアジン、2- (4-メトキシー 1ーナフチル)-4,6-ピス(トリクロロメチル)-1, 3, 5-トリアジン、2- (ベンソ [d] [1, 3] ジオキソラン-5-イル) -4, 6-ビス (トリク ロロメチル)-1,3,5-トリアジン、2-(4-メ トキシスチリル)-4, 6-ビス(トリクロロメチル)-1, 3, 5-トリアジン、2-(3, 4, 5-トリメト キシスチリル) -4, 6-ビス (トリクロロメチル) -1, 3, 5-トリアジン、2-(3, 4-ジメトキシス チリル) -4, 6-ビス(トリクロロメチル)-1, 3, 5-トリアジン、2-(2, 4-ジメトキシスチリ ル) -4, 6-ピス (トリクロロメチル) -1, 3, 5 ーピス(トリクロロメチル)-1,3,5-トリアジン、 2-(4-プトキシスチリル)-4,6-ピス(トリク ロロメチル)-1, 3, 5-トリアジン、2-(4-ペ ンチルオキシスチリル)-4,6-ピス(トリクロロメ チル)-1,3,5-トリアジンなど。

ートなど。

【0049】ジスルホン系化合物:ジフェニル ジスル ホン、ジーpートリル ジスルホン、フェニル pート リル ジスルホン、フェニル p-メトキシフェニル ジスルホンなど。

【0050】ジアゾメタンスルホニル骨格を有する化合 50

物:ビス(フェニルスルホニル)ジアゾメタン、ビス (4-クロロフェニルスルホニル) ジアゾメタン、ビス (p-トリルスルホニル) ジアゾメタン、ビス (4-te rtープチルフェニルスルホニル) ジアゾメタン、ビス (2, 4-キシリルスルホニル) ジアゾメタン、ビス (シクロヘキシルスルホニル) ジアゾメタン、 (ベンゾ イル) (フェニルスルホニル) ジアソメタンなど。 【0051】スルホン酸エステル系化合物:1-ベンゾ イルー1-フェニルメチル p-トルエンスルホネート (通称ペンゾイントシレート)、2-ペンゾイル-2-ヒドロキシ-2-フェニルエチル p-トルエンスルホ ネート(通称 α -メチロールベンゾイントシレート)、 1, 2, 3-ベンゼントリイル トリスメタンスルホネ ート、2, 6 -ジニトロペンジル p-トルエンスルホ ネート、2-二トロペンジル p-トルエンスルホネー ト、4-ニトロベンジル p-トルエンスルホネート、 N- (フェニルスルホニルオキシ) スクシンイミド、N 「トリフルオロメチルスルホニルオキシ)スクシンイ ミド、N-(プチルスルホニルオキシ)スクシンイミ ド、N-(10-カンファースルホニルオキシ) スクシ ンイミド、N-(トリフルオロメチルスルホニルオキ シ) フタルイミド、N-(トリフルオロメチルスルホニ ルオキシ)-5-ノルボルネン-2, 3-ジカルボキシ イミド、N-(トリフルオロメチルスルホニルオキシ) ナフタルイミド、N- (10-カンファースルホニルオ

【0052】感放射線化合物としての塩基発生剤も、そ の物質自体に、又はその物質を含むレジスト組成物に、 放射線を照射することによって、塩基を発生する各種の 30 化合物であることができる。その具体例としては、2-ニトロペンジル シクロヘキシルカーバメート、2,6 ージニトロペンジル シクロヘキシルカーバメート、ホ ルムアニリド、水酸化トリフェニルスルホニウムなどが 挙げられる。これらの化合物は、放射線の作用により分 解して、アミンやヒドロキシルアニオンを生成する。

キシ) ナフタルイミドなど。

【0053】また、一般に酸発生剤を用いる化学増幅型 のレジスト組成物においては、塩基性化合物、特に塩基 性含窒素有機化合物、例えばアミン類を、クェンチャー として添加することにより、放射線照射後の引き置きに ートリアジン、2-(2-メトキシスチリル)-4,6 40 伴う酸の失活による性能劣化を改良できることが知られ ており、本発明においても、感放射線化合物として酸発 生剤を用いる場合は、このような塩基性化合物を配合す るのが好ましい。クェンチャーに用いられる塩基性化合 物の具体的な例としては、以下の各式で示されるような ものが挙げられる。

[0054]

[0055]

【0057】さらには、特開平11-52575号公報に開示さ れているような、ピペリジン骨格を有するヒンダードア ミン化合物をクエンチャーとすることもできる。

【0058】本発明のレジスト組成物は、その全固形分 量を基準に、バインダー成分を60~99.9重量%程 度、そして感放射線化合物を0.1~20重量%程度の範 囲で含有するのが好ましい。ポジ型レジストであって、 溶解抑止剤を用いる場合は、上記パインダー成分の内数 として、レジスト組成物の全固形分量を基準に、5~4

レジストの場合には、同じくレジスト組成物の全固形分 **量を基準に、架橋剤を1∼30重量%程度の範囲で含有** するのが適当である。パインダー樹脂が、放射線照射後 の感放射線化合物の作用によりアルカリ可溶性となるも のであって、ポジ型に作用し、レジスト組成物の大部分 がバインダー樹脂と感放射線化合物で占められる場合、 パインダー樹脂の量は、組成物中の全固形分量を基準に 8 0 重量%程度以上となるようにするのが適当である。 また、感放射線化合物が酸発生剤であって、クェンチャ ーとして塩基性化合物を用いる場合は、同じくレジスト 組成物の全固形分重量を基準に、0.01~1重量%程 度の範囲で含有するのが好ましい。この組成物はまた、 必要に応じて、増感剤、他の樹脂、界面活性剤、安定 剤、染料など、各種の添加物を少量含有することもでき る。

【0059】本発明のレジスト組成物は通常、上記の各 40 成分が溶剤に溶解された状態でレジスト液となり、シリ コンウェハーなどの基体上に、スピンコーティングなど の常法に従って塗布される。ここで用いる溶剤は、各成 分を溶解し、適当な乾燥速度を有し、溶剤が蒸発した後 に均一で平滑な塗膜を与えるものであればよく、この分 野で一般に用いられている溶剤が使用しうる。例えば、 エチルセロソルプアセテート、メチルセロソルプアセテ ート及びプロピレングリコールモノメチルエーテルアセ テートのようなグリコールエーテルエステル類、ジエチ 0 重量%程度の範囲で含有するのが適当である。ネガ型 50 レングリコールジメチルエーテルのようなエーテル類、

乳酸エチル、酢酸プチル、酢酸アミル及びピルビン酸エ チルのようなエステル類、アセトン、メチルイソプチル ケトン、2-ヘプタノン及びシクロヘキサノンのような ケトン類、γープチロラクトンのような環状エステル類 などを挙げることができる。これらの溶剤は、それぞれ 単独で、又は2種以上組み合わせて用いることができ る。

【0060】基体上に塗布され、乾燥されたレジスト膜 には、パターニングのための露光処理が施され、次いで 脱保護基反応又は架橋反応を促進するための加熱処理を 10 行った後、アルカリ現像液で現像される。ここで用いる アルカリ現像液は、この分野で用いられる各種のアルカ リ性水溶液であることができるが、一般には、テトラメ チルアンモニウムヒドロキシドや(2-ヒドロキシエチ ル)トリメチルアンモニウムヒドロキシド(通称コリ ン)の水溶液が用いられることが多い。

[0061]

【実施例】次に実施例を挙げて、本発明をさらに具体的 に説明するが、本発明はこれらの実施例によってなんら 限定されるものではない。例中にある部は、特記ないか 20 ぎり重量基準である。また重量平均分子量は、ポリスチ レンを標準品として、ゲルパーミェーションクロマトグ ラフィーにより求めた値である。

【0062】モノマー合成例1(メタクリル酸2-メチ ルー2-アダマンチルの合成) 2-メチル-2-アダマ ンタノール83.1gとトリエチルアミン101gを仕 込み、200gのメチルイソプチルケトンを加えて溶液 とした。そこに、メタクリル酸クロリド78.4g(2 ーメチルー2-アダマンタノールに対して1.5モル 倍)を滴下し、その後、室温で約10時間攪拌した。濾 30 過後、有機層を5重量%重炭酸ナトリウム水溶液で洗浄 し、続いて水洗を2回行った。有機層を濃縮した後、減 圧蒸留して、次式で示されるメタクリル酸2-メチル-2-アダマンチルを得た。

[0063]

【0064】モノマー合成例2 (α-メタクリロイロキ シー γ -プチロラクトンの合成) α -プロモー γ -プチ ロラクトン100gとメタクリル酸104.4g(lpha-プロモー γ ープチロラクトンに対して2.0モル倍)を 仕込み、 α -プロモー γ -プチロラクトンの3 重量倍の メチルイソプチルケトンを加えて溶液とした。そこにト リエチルアミン183.6g(α -プロモー γ -プチロ ラクトンに対して3.0モル倍)を滴下し、その後、室 温で約10時間攪拌した。濾過後、有機層を5重量%重

た。有機層を濃縮して、次式で示されるαーメタクリロ イロキシーァープチロラクトンを得た。

[0065]

【0066】樹脂合成例 (A1)

磁気攪拌子、冷却管、温度計、窒素導入管を備えた10 0mL三つロフラスコに、2-トリフルオロメチルアク リル酸 [関東化学(株)より入手] 5.81g、2-(2-メチルアダマンタン) メタクリル酸 エステル 9. 72g、メチルイソブチルケトン10.5gを加 え、窒素置換を行った後に80℃に昇温し、アゾビスイ ソプチロニトリル 0.34gをメチルイソプチルケトン 10gに溶解した溶液を30分かけて滴下した。その後 80℃に保ったまま8時間保温した。この反応液を30 ℃まで冷却した後にトリエチルアミン7.5gを1時間 かけて滴下した。その後35~45℃でα-プロモ-~ ープチロラクトン8.56gを2時間かけて滴下した。 45℃に保ったまま8時間反応を行った。その後濾過 し、濾液を6回水洗した。水洗後の有機層を濃縮後2-ヘプタノンを加え濃縮し、65%メタノール水に滴下 し、析出した樹脂を濾過、乾燥し樹脂A1を得た。得量 14.05g.

【0067】樹脂合成例 (A2)

磁気攪拌子、冷却管、温度計、窒素導入管を備えた10 0mL三つロフラスコに、t-プチル 5-ノルボルネ ンー2-カルボキシレート15.54g、無水マレイン 酸7.84g、メタクリル酸 ヘキサフルオロイソプロ ピル9.44g、メチルイソプチルケトン22gを仕込 んだ。窒素置換を行った後に80℃に昇温し、アゾビス イソブチロニトリル0.82gをメチルイソブチルケト ン11gに溶解した溶液を30分かけて滴下した。その 後80℃に保ったまま8時間保温した。その後メタノー ル250g、水100gの混合溶液に反応液を注ぎ、析 出した樹脂をプロピレングリコールメチルエーテルアセ テートに溶解し、濃縮することにより樹脂溶液を得た。 得量64.55g。固形分21.40%。これを樹脂A 40 2とする。

【0068】樹脂合成例(A3)

冷却管、温度計、磁気攪拌子、滴下ロートを備えた10 0 m 1 三つ口フラスコに、2 - メチルアダマンチル ビ シクロ[2.2.1] ヘプト-5-エン-2-カルボキ シレート(NB-2MAd)8.59g、無水マレイン酸 (MA) 2. 94g、3- (パーフルオロ-3-メチル プチル) -2-ヒドロキシプロピル アクリレート (T FMC700HAA) 5. 97g、4-メチル-2-ペ ンタノン10gをしこみ、窒素置換を行った。その後8 炭酸ナトリウム水溶液で洗浄し、続いて水洗を2回行っ 50 0℃まで昇温し、4-メチル-2-ペンタノン 7gに

溶解したAIBN0.31gを30分かけて滴下した。その後80℃で8時間保温した。冷却後メタノール300mlに反応液を滴下し析出した樹脂を濾過により得た。40℃で減圧乾燥を8時間行い樹脂10.2gを得た。ポリスチレン換算重量平均分子量(Mw)640

0。これを樹脂A3とする。

【0069】樹脂合成例(A4、A5、X1) 樹脂A3の合成例と同様の操作により下表の樹脂を得た。

[0070]

5.0 Y	仕込みモノマー組成	Mw
樹脂合成例A4	NB-TB/MA/TFMC70HAA=40/40/20	6 1 0 0
樹脂合成例A5	NB-2Mad/MA/TFMC70HAA=45/45/10	5500
樹脂合成例 X 1	NB-TB/MA = 50/50	5400
MD MD O		0 4 0 0

NB-TB: 2 - メチルプロピル ビシクロ [2. 2. 1] ヘプト-5-エン-2

ーカルボキシレート

【0071】樹脂合成例 (A6)

冷却管、温度計、磁気攪拌子、滴下ロートを備えた100ml 三つロフラスコに、2-アダマンチルプロピルピシクロ[2.2.1] ヘプト-5-エン-2-カルボキシレート (NB-AdTB) 9.43g、MA 2.94g、TFMC7OHAA 5.97g、4-メチル-2-ペンタノン 10gをしこみ、窒素置換を行った。その後80℃まで昇温し、4-メチル-2-ペンタノン 7gに溶解したAIBN0.31gを30分かけて滴下した。その後80℃で8時間保温した。冷却後へキサン300mlに反応液を滴下し析出した樹脂を濾過により得た。40℃で減圧乾燥を8時間行い樹脂7.3gを得た。ポリスチレン換算重量平均分子量(Mw)10900。これを樹脂A6とする。

【0072】樹脂合成例 (A7)

仕込みモノマーのモル比をNB-AdTB/MA/TFMC70HMA=40 /40/20とする以外は、樹脂合成例A6と同様の操作を行い樹脂を得た。ポリスチレン換算重量平均分子量(Mw)16700。これを樹脂A7とする。

【0073】樹脂合成例 (A8)

冷却管、温度計、磁気攪拌子、滴下ロートを備えた100ml 三つロフラスコに、2-アダマンチル メタクリレート (2MAdMA) 7.03g、TFMC7OHMA 12.37g、4-メチル-2-ペンタノン 10

樹脂

10 部

酸発生剤:p-トリルジフェニルスルホニウム トリフルオロメタンスルホネート 0.2 部

〔みどり化学(株)より入手した"MDS-205"〕 クェンチャー : 2, 6 −ジイソプロピルアニリン 0.015 音

75.75 : 2, 6 ージイソプロピルアニリン 0.015 部 溶剤 : 7 ロピ レング リコールモノメチルエーテルブセテート 100 部

【0077】 ヘキサメチルジシラザンを用いて23℃で20秒間処理したシリコンウェハーに、上で調製したレジスト液を乾燥後の膜厚が0.1 μmとなるよう塗布した。プリベークは、120℃、60秒の条件で、ダイレクトホットプレート上にて行った。こうしてレジスト膜を形成したウェハーに、簡易型F, エキシマレーザー露光機〔リソテックジャパン(株)から入手した 'VUVES-4500"〕を用い、露光量を段階的に変化させてオープンフレーム露光した。露光後は、ダイレクトホットプレート上にて、120℃で60秒間のポストエキスポジャー

20 【0074】樹脂合成例 (X2)

メタクリル酸 2 - メチル-2 - アダマンチルとα-メタクリロイロキシーγ-ブチロラクトンを5:5のモル比(15.0g:11.7g)で仕込み、全モノマーの2重量倍のメチルイソブチルケトンを加えて溶液とした。そこに、開始剤としてアゾビスイソブチロニトリルを全モノマー量に対して2モル%添加し、80℃で約8時間加熱した。その後、反応液を大量のヘプタンに注いで沈殿させる操作を3回行い、精製した。その結果、重量平均分子量が10000の共重合体を得た。これを樹脂X230とする。

【0075】実施例 $1\sim8$ 及び比較例1、2以下の各成分を混合し、さらに孔径 $0.2\,\mu$ mのフッ素 樹脂製フィルターで濾過して、レジスト液を調製した。 【0076】

ベーク(PEB)を行い、さらに2.38重量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で60秒間のパドル現像を行った。現像後のウェハーを目視観察して、レジストが膜抜けする最少露光量(膜抜け感度)を求め、表1の結果を得た。

光機〔リソテックジャパン(株)から入手した 'VUVES-4500"〕を用い、露光量を段階的に変化させてオープン フレーム露光した。露光後は、ダイレクトホットプレート上にて、120℃で60秒間のポストエキスポジャー 50 レクトホットプレート上にてプリベークして、レジスト 膜を形成させた。こうして形成されたレジスト膜の波長 157mmにおける透過率を、上で用いた簡易型F, エキ シマレーザー露光機の透過率測定機能を用いて測定し、

表1に示す結果を得た。 [0079] 【表 1 】

	樹脂	膜抜け感度	透過率 樹脂のみ	レジスト
実施例1	A 1	2 mJ/cm²	35 %	35%
実施例2	A 2	5 mJ/cm ²	36 %	33%
実施例3	A 3	3 mJ/cm ²	32 %	30%
実施例4	A 4	4.5 mJ/cm ²	38 %	36%
実施例 5	A 5	4 mJ/cm ²	28 %	26%
実施例 6	A 6	2.5 mJ/cm ²	33 %	31%
実施例 7	A 7	3.5 mJ/cm ²	30 %	29%
実施例8	A 8	1 mJ/cm ²	44 %	43%
比較例 1	X 1	8 mJ/cm ²	26 %	25%
比較例 2	X 2	3 mJ/cm ²	25 %	25%

【0080】樹脂合成例 (A9)

磁気攪拌子、冷却管、温度計、窒素導入管を備えた10 0mLフラスコに、メタクリル酸 3-(パーフルオロ-3-メチルプチル)-2-ヒドロキシプロピル (ダイキ ン化成品販売(株)より入手] 10.31g、p-t-ブ トキシスチレン17.63g、メチルイソプチルケトン 31gを仕込んだ。窒素置換を行った後に80℃に昇温 し、アゾビスイソプチロニトリル0.82gをメチルイ ソブチルケトン11gに溶解した溶液を30分かけて滴 下した。その後80℃に保ったまま8時間保温した。そ の後メタノール250g、水100gの混合溶液に反応 液を注ぎ、析出した樹脂をメチルイソプチルケトンに溶 30 解し、濃縮することにより57.6gの樹脂溶液を得 た。この樹脂溶液にメチルイソプチルケトン62.8 g、ワートルエンスルホン酸3.0g、水9.7gを加 えて70℃で15時間保温した。この反応液を5回水洗 を行い濃縮後、プロピレングリコールメチルエーテルア セテート300gを加え更に濃縮し、樹脂溶液を得た。 得量 6 5 . 3 g。 固形分 2 7 . 2 1 %。 重量平均分子量 14900。この樹脂を樹脂A9とする。

【0081】樹脂合成例 (A10)

磁気攪拌子、冷却管、温度計、窒素導入管を備えた20 0 m L フラスコに、メチルイソプチルケトン26.81 gを仕込んだ。窒素置換を行った後に84℃に昇温し、

樹脂(固形分として)

架橋剤: ヘキサメトキシメチルメラミン

酸発生剤:N-(イソプロピルスルホニルオキシ)スクシンイミド

クェンチャー : 1,3-シ゚(4-ピリジル)プロパン

0.0125 部

溶剤(樹脂持ち込み分を加えて):プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート

100 部

10部

0.5部

1.1 部

【0085】Brewer 社製の有機反射防止膜用組成物で ある"DUV-42を塗布し、215℃、60秒の条件でベー

コンウェハーに、上で調製したレジスト液を乾燥後の膜 厚が 0.523μ mとなるようにスピンコートした。レジ クして、厚さ 600Åの有機反射防止膜を形成させたシリ 50 スト液塗布後は、100℃、60秒の条件でダイレクト

別途、メタクリル酸 3-(パーフルオロー3-メチルブ チル)-2-ヒドロキシプロピル (ダイキン化成品販売 (株)より入手〕9.89g、p-t-プトキシスチレン 16.92g、アゾビスイソプチロニトリル1.97g をメチルイソプチルケトン26.81gに溶解した溶液 を1時間かけて滴下した。その後84℃に保ったまま8 時間保温した。その後メタノール247.23g、水1 23.61gの混合溶液に反応液を30分かけて滴下 し、得られた樹脂をメチルイソプチルケトンに溶解し、 濃縮することにより67.03gの樹脂溶液を得た。こ の樹脂溶液にメチルイソプチルケトン93.52g、p - トルエンスルホン酸3.49g、水11.26gを加 えて70℃で15時間保温した。この反応液を5回水洗 を行い濃縮後、n-ヘプタン446.88g中に30分 かけて滴下し、得られた樹脂をろ過、減圧乾燥を行い、 樹脂を得た。得量17.07g。重量平均分子量440 0。これを樹脂A10とする。

【0082】樹脂X3:日本曹遠(株)製のポリ(p-ピニルフェノール) (商品名 "VP-2500") の水酸基を 平均保護率20%でイソプロピル基で保護した樹脂。

【0083】実施例9、10及び比較例3

40 以下の各成分を混合し、さらに孔径 0.2 μπのフッ素樹 脂製フィルターで濾過して、レジスト液を調製した。 [0084]

ホットプレート上にてプリベークした。こうしてレジスト膜を形成したウェハーに、KrFエキシマステッパー〔(株)ニコン製の"NSR 2205EX-12B"、NA=0.55、σ=0.8〕を用い、露光量を段階的に変化させてラインアンドスペースパターンを露光した。露光後は、ホットプレート上にて105℃、60秒の条件でポストエキスポジャーベーク(PEB)を行い、さらに2.38重量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で60秒間のパドル現像を行った。現像後のラインアンドスペースパターンを走査型電子顕微鏡で観察し、以下の方法で実効感 10度及び解像度を調べた。

【0086】実効感度: 0.20μ mのラインアンドスペースパターンが1:1となる露光量で表示した。

【0087】解像度: 実効感度の露光量で分離するラ

インアンドスペースパターンの最小寸法で表示した。 【0088】一方、フッ化マグネシウムウェハーに、先に調製したレジスト液及び樹脂のみをプロピレングリコートイメメテルエーテルアセテート溶媒に溶解した液を乾燥後の膜厚が0.1μmとなるよう塗布し、100℃、60秒の条件で、ダイレクトホットプレート上にてプリベークして、レジスト膜を形成させた。こうして形成されたレジスト膜の波長157mにおける透過率を、簡易型F. エキシマレーザー露光機(リソテックジャパン製 VUVES-4500)の透過率測定機能を用いて測定し、表2に示す結果を得た。

【0089】 【表2】

樹脂		透過率		実効感度(KrF)	解像度(KrF)
		樹脂のみ	レジスト		// W.Z. (III.)
実施例9	A 9	40 %	40%	18 mJ/cm²	0.16μm
実施例10 	A 1 0	39%	38 %	90 mJ/cm²	0.15 μ m
比較例3	Х 3	27%	27 %	27 mJ/cm²	0.16μm

【0090】樹脂合成例 (A11)

磁気攪拌子、窒素導入管、ジムロート冷却管、温度計及び滴下ロートを備えた四つロフラスコに、メタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチル9.37g、メタクリル酸1ートリフルオロメチルー2,2,2ートリフルオロエチル〔東京化成工業(株)より入手〕9.44g、アゾピスイソプチロニトリル0.263g及びメチルイソプチルケトン40.9gを仕込み、雰囲気を窒素に置換した。その後、系内に窒素を流しながらオイルバスを用いて80℃まで昇温し、約7時間保温した。冷却後、反

樹脂(固形分換算)

応液を $1\,\mathrm{dm}^3$ のメタノール中に攪拌しながら滴下した。 $3\,0$ 分間攪拌した後、濾過して、白色粉末 $2\,5$.8gを 得た。この白色粉末を、減圧下に $6\,0\,\mathrm{C}$ で約6時間乾燥して、 $8.4\,\mathrm{g}$ の樹脂を得た。収率 $4\,5\,\mathrm{%}$ 。重量平均分子量 $1\,0\,2\,0\,0$ 。これを樹脂 $A\,1\,1$ とする。

【0091】実施例11及び比較例4

30 以下の各成分を混合し、さらに孔径 0.2 μ mのフッ素樹 脂製フィルターで濾過して、レジスト液を調製した。 【0092】

10 部

酸発生剤:p-トリルジフェニルスルホニウム トリフルオロメタンスルホネート 0.2 部

〔みどり化学(株)より入手した'MDS-205")

クエンチャー : ジシクロヘキシルメチルアミン 0.015 部

溶剤 : 実施例 2-ヘプタノン

10C部

比較例 プロピレンク゚リコールモノメチルエーテルアセテート/ ァープチロラクトン(95/5) 100部

【0093】Brewer 社製の有機反射防止膜用組成物である"DUV-30J-14"を塗布し、215℃、60秒の条件でベークして、厚さ1,600Åの有機反射防止膜を形成させたシリコンウェハーに、上で調製したレジスト液を乾燥後の膜厚が0.39 μ mとなるようにスピンコートした。レジスト液塗布後は、ダイレクトホットプレート上にて120℃、60秒の条件でプリベークした。こうしてレジスト膜を形成したウェハーに、ArFエキシマステッパー〔(株)ニコン製の"NSR ArF"、NA=0.55、 σ =0.6〕を用い、露光量を段階的に変化させてラインアンドスペースパターンを露光した。露光後は、ホットプレ50

40 ート上にて120℃、60秒の条件で60秒間ポストエキスポジャーペーク(PEB)を行い、さらに2.38重量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で60秒間のパドル現像を行った。現像後のラインアンドスペースパターンを走査型電子顕微鏡で観察し、以下の方法で実効感度及び解像度を調べた。結果を表3に示す。【0094】実効感度: 0.18μπのラインアンドスペースパターンが1:1となる露光量で表示した。【0095】解像度: 実効感度の露光量で分離するラインアンドスペースパターンの最小寸法で表示した。

【0096】一方、フッ化マグネシウムウェハーに、先

に調製したレジスト液及び樹脂のみをプロピレングリコールモノメ チルエーテルアセテート溶媒に溶解した液を乾燥後の膜厚が 0.1 μ mとなるよう塗布し、120℃、60秒の条件で、ダイ レクトホットプレート上にてプリベークして、レジスト 膜を形成させた。こうして形成されたレジスト膜の波長 157mmにおける透過率を、簡易型F. エキシマレーザ

ー露光機〔リソテックジャパン(株)から入手した 'WI VES-4500"〕の透過率測定機能を用いて測定し、表3に 示す結果を得た。

[0097]

【表3】

	樹脂	透過 樹脂のみ	率 レジスト	実効感度	解像度
実施例11	A11	30 %	30%	42 mJ/cm²	0.16μm
比較例4	X 2	25 %	25%	36mJ/cm²	0.16μm

【0098】樹脂合成例 (A12)

攪拌棒、冷却管、温度計、窒素導入管を備えた100m Lフラスコに、 p-アセトキシスチレン9. 73g、 アクリル酸 t - プチル2. 56g、メタクリル酸3-(パーフルオロー3-メチルプチル)-2-ヒドロキシプ ロピル (ダイキン化成品販売(株)より入手) 7. 96g 20 とイソプロパノール13.51gを仕込んで窒素置換を し、80℃まで昇温した。別途、アゾビスイソプチロニ トリル0. 41gをイソプロパノール6. 75gに溶解 した溶液を0.5時間かけて滴下した。80℃で6時間 保温した後、メタノールと水の混合液中に滴下し晶析さ せ、濾過、乾燥し、15.69gの樹脂を得た。得られ た樹脂15.69gと4-ジメチルアミノピリジン1. 57gとメタノール47.07gを攪拌棒、冷却管、温 度計、窒素導入管を備えた100mLフラスコに仕込ん で、還流下、15時間熟成した。冷却後、氷酢酸0.9 30 チレンとp-ヒドロキシスチレン共重合体(丸善石化 3gで中和し、水784.50g中にチャージし、晶析 させ、濾過により結晶を取り出した。その後、結晶をア セトンに溶かし、水にチャージし晶析させ、濾過により 結晶を取り出し、この操作を計3回繰り返した後、得ら れた結晶を乾燥し、12.59gの樹脂を得た。重量平 均分子量は37000、分散度3.72(GPC法:ポ リスチレン換算) であった。これを樹脂A12とす る。

【0099】樹脂合成例 (A13)

攪拌棒、冷却管、温度計、窒素導入管を備えた100m 40 Lフラスコに、 p-アセトキシスチレン9. 73g、 メタクリル酸2-メチル-2-アダマンチル4.69g 、メタクリル酸 3-(パーフルオロ-3-メチルプチ ル)-2-ヒドロキシプロピル〔ダイキン化成品販売 (株)より入手〕7.96gとイソプロパノール13.9 2gを仕込んで窒素置換をし、80℃まで昇温した。別 途、アゾビスイソプチロニトリル0. 41gをイソプロ パノール7.46gに溶解した溶液を0.5時間かけて 滴下した。80℃で6時間保温した後、メタノールと水

樹脂を得た。得られた樹脂22.08gと4ージメチル アミノピリジン2.21gとメタノール110gを攪拌 棒、冷却管、温度計、窒素導入管を備えた300mLフ ラスコに仕込んで、還流下、15時間熟成した。冷却 後、氷酢酸2.21gで中和し、水2000g中にチャ ージし、晶析させ、濾過により結晶を取り出した。その 後、結晶をアセトンに溶かし、水にチャージし晶析さ せ、濾過により結晶を取り出し、この操作を計3回繰り 返した後、得られた結晶を乾燥し、11.51gの樹脂 を得た。重量平均分子量は30900、分散度1.99 (GPC法:ポリスチレン換算) であった。これを樹 脂A13とする。

【0100】樹脂合成例 (X4)

重量平均分子量が12600、分散度1.87 (GPC 法:ポリスチレン換算)のt-プチルアクリレートとス (株) 製のTSM-4) の共重合比は、核磁気共鳴 ('3 C-NMR) 分光計により、約20:20:60と求め られた。

【0101】樹脂合成例 (X5)

(1)フラスコに、 メタクリル酸 2 - アダマンチル-2 ーメチル24.6g(0.105モル)とp-アセトキ シスチレン39.7g(0.245モル)とイソプロパ ノール128.6gを仕込んで窒素置換をし、75℃ま で昇温した。その溶液に、ジメチル2、2-アゾビス (2-メチルプロピオネート) 4.84g(0.021 モル)をイソプロパノール9.7gに溶かしてから滴下 した。75℃で約0.5時間、還流下で約11時間熟成 した後、アセトンで希釈し、ヘプタンにチャージし、晶 析させ、濾過により結晶を取り出し、得られた結晶を乾 燥した。得られたメタクリル酸2-アダマンチルー2-メチルとp-アセトキシスチレン共重合体の結晶は5 4. 1gであった。

【0102】(2)フラスコに、上記で得られたメタクリ ル酸 2 - アダマンチル-2-メチルとp-アセトキシス の混合液中に滴下し晶析させ、濾過し、22.08gの 50 チレン共重合体 (30:70) 53.2g (モノマー単

位として0.29モル) と4-ジメチルアミノピリジン 5.3g(0.043 モル) とメタノール159.5 gを仕込んで、還流下、20時間熟成した。冷却後、氷 酢酸3.92g(0.065モル)で中和し、水にチャ ージし、晶析させ、濾過により結晶を取り出した。その 後、結晶をアセトンに溶かし、水にチャージし、晶析さ せ、濾過により結晶を取り出し、この一連の操作を計3 回繰り返した後、得られた結晶を乾燥した。得られたメ タクリル酸2-アダマンチル-2-メチルとp-ヒドロ キシスチレン共重合体の結晶は41.2gであった。ま 10 た、重量平均分子量は8100、分散度1.68 (GP C法:ポリスチレン換算)であり、共重合比は核磁気共 鳴 (''C-NMR) 分光計により、約30:70と求め られた。この樹脂を樹脂X5とする。

【0103】樹脂合成例 (X6)

(1)フラスコに、 メタクリル酸 2 - アダマンチルー 2 ーメチル16.4g(0.07モル)とローアセトキシ スチレン45.4g(0.28モル)とイソプロパノー ル123.6gを仕込んで窒素置換をし、75℃まで昇 温した。その溶液に、ジメチル2 '2-アゾビス (2- 20 メチルプロピオネート) 4.84g(0.021モル) をイソプロパノール9.7gに溶かしてから滴下した。 75℃で約0.5時間、還流下で約11時間熟成した 後、アセトンで希釈し、ヘプタンにチャージし、晶析さ せ、濾過により結晶を取り出し、得られた結晶を乾燥し

樹脂

酸発生剤:ピス(4-t-プチルフェニルヨードニウム カンファースルホネート 0.52 部

クェンチャー : トリイソフ ロハ ノールアミン

溶剤 :乳酸エチル

【0107】実施例13及び比較例6

以下の各成分を混合し、さらに孔径 0.2 μπのフッ素樹

樹脂

酸発生剤:ピス(4-t-プチルフェニルヨードニウム カンファースルホネート 0.52 部

クェンチャー : 2,6-シ゚イソプロピルアニリン

溶剤 : メチルアミルケトン

【0109】ヘキサメチルジシラザンを用いて23℃で 20秒間処理したシリコンウェハーに、上で調製したレ ジスト液を乾燥後の膜厚が 0.1 μmとなるよう塗布し た。プリペークは、130℃、60秒の条件で、ダイレ クトホットプレート上にて行った。こうしてレジスト膜 40 チルエーテルアセテート溶媒に溶解した液を乾燥後の膜厚が 0.1 μ を形成したウェハーに、簡易型F, エキシマレーザー露 光機 [リソテックジャパン (株) から入手した "VUVES-4500"] を用い、露光量を段階的に変化させてオープン フレーム露光した。露光後は、ダイレクトホットプレー ト上にて、140℃で60秒間のポストエキスポジャー ペーク(PEB)を行い、さらに2.38重量%テトラ メチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で60秒間のパ ドル現像を行った。現像後のウェハーを目視観察して、

た。得られたメタクリル酸2-アダマンチル-2-メチ ルとp-アセトキシスチレン共重合体の結晶は54.2 gであった。

【0104】(2)フラスコに、上記で得られたメタクリ ル酸 2 - アダマンチル-2-メチルとp-アセトキシス チレン共重合体 (20:80) 53.0g (モノマー単 位として0.30モル)と4-ジメチルアミノピリジン 5.3g(0.043モル)とメタノール159.0 gを仕込んで、還流下、20時間熟成した。冷却後、氷 酢酸3.13g(0.052モル)で中和し、水にチャ ージし、晶析させ、濾過により結晶を取り出した。その 後、結晶をアセトンに溶かし、水にチャージし、晶析さ せ、濾過により結晶を取り出し、この一連の操作を計3 回繰り返した後、得られた結晶を乾燥した。得られたメ タクリル酸2-アダマンチル-2-メチルとp-ヒドロ キシスチレン共重合体の結晶は37.8gであった。ま た、重量平均分子量は約7900、分散度1.72 (G PC法:ポリスチレン換算)であり、共重合比は核磁気 共鳴('³C-NMR)分光計により、約20:80と求 められた。 この樹脂を樹脂 X 6 とする。

【0105】実施例12及び比較例5 以下の各成分を混合し、さらに孔径 0.2 μπのフッ素樹 脂製フィルターで濾過して、レジスト液を調製した。 [0106]

10 部

0.052 部

100 部

脂製フィルターで濾過して、レジスト液を調製した。 30

[0108]

10 部

0.052 部

100 部

レジストが膜抜けする最少露光量(膜抜け感度)を求 め、表4の結果を得た。

【0110】一方、フッ化マグネシウムウェハーに、先 に調製したレジスト液及び樹脂のみをプロピレングリコールモノメ 皿となるよう塗布し、130℃、60秒の条件で、ダイ レクトホットプレート上にてプリベークして、レジスト 膜を形成させた。こうして形成されたレジスト膜の波長 157 mmにおける透過率を、真空紫外分光器(日本分光 製 VUV-200)用いて測定し、表4に示す結果を 得た。

[0111]

【表4】

			樹脂のみ	レジスト	
実施例12 実施例13	A 1 2 A 1 3	2.5 mJ/cm² 0.5mJ/cm²	30% 27%	31% 27%	-
比較例 5 比較例 6	X 4 X 5 / X 6 = 1	2mJ/cm² 3mJ/cm²	24%	25% 22%	-

[0112]

下の波長の光源、例えば波長157nmのF, エキシマレ ーザーを用いた露光において、高い透過率を示し、K r

F、ArF露光での解像度も高く、充分なコントラスト 【発明の効果】本発明のレジスト組成物は、170nm以 10 を有するので、170nm以下の波長の光源を用いる化学 増幅型のレジストとして、優れた性能を発揮することが できる。

フロントページの続き	
(51) Int. Cl. 7	FI 7-マコード(参考) C 0 8 K 5/00 C 0 8 L 33/06 33/16 35/00 45/00 G 0 3 F 7/004 5 0 3 A 5 0 3 B 7/038 6 0 1 H 0 1 L 21/30 5 0 2 R
(31) 優先権主張番号 特願2000-119397 (P2000-119397) (32) 優先日 平成12年4月20日 (2000. 4. 20) (33) 優先権主張国 日本 (JP) (72) 発明者 宮 芳子 大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住 友化学工業株式会社内 (72) 発明者 井上 博貴 大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住 友化学工業株式会社内	F 夕一ム(参考) 2H025 AB16 AC03 AD01 AD03 BE00 BE07 BE10 BF02 BF08 BF09 BF11 BG00 CB43 CC20 FA17 4J002 BG041 BG051 BG081 BH021 BK001 EU186 EV166 EV216 EV246 EV256 EW046 EY016 EY026 FD206 GP03 4J100 AB07S AK31R AK32R AL08P AL08Q AL24P AL26P AR11R BA03P BA03R BA03S BA04S BA11P BA11R BA16R BA20R BB01P BB03P BB12P BB18P BC04R BC07P BC09P BC09Q BC09R BC53P BC55R CA04 CA05 JA38